



Déclaration de conformité

| | |
|---|--|
| Nous Nom + adresse du fabricant: | bredent GmbH & Co. KG Weissenhorner Strasse 2 89250 Senden Germany |
| déclarons sous notre seule responsabilité, que le dispositif médical 31000K03 Tournevis 3 court Fendu 2 | |
| Groupe de produits: | dentaire, instrument à main, divers |
| UMDNS - Code: | 16-667 |
| Règle MDD: | MDD Annex 93/42/EEC. IX 5 |
| répond à toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/EEC. | |
| Normes harmonisées appliquées: | Se trouvent dans la documentation. |
| Normes nationales appliquées: | Se trouvent dans la documentation. |
| Organisme certifié (le cas échéant): |  |
| Procédure d'évaluation de conformité: | A été exécutée conformément à l'annexe VII de la directive 93/42/CEE. |
| Senden, le 27.02.2021 ----- Lieu, date |  Peter Brehm, CEO |

La Déclaration de Conformité est valable jusqu'au 31.12.2021.